

SPITALUL CLINIC DE PSIHIATRIE „Prof. Dr. Alexandru Obregia”	
IEȘIRE NR.	1209
Ziua	11
Luna	02
Anul	2019

CATRE,

**POTENTIALI OFERTANTI LA PROCEDURA DE ACHIZITIE AVAND CA OBIECT
ATRIBUIREA CONTRACTULUI DE DEZINFECTANTI SI INSECTICIDE – 4 LOTURI**

Spitalul Clinic de Psihiatrie Prof. Dr. Alexandru Obregia cu sediul in Sos. Berceni Nr. 10, sector 4, Bucuresti, reprezentata prin Manager Dr. Andrian Tibirna, va invita sa depuneti oferta pentru achizitia publica de dezinfectanti si insecticide

1. Obiectul contractului: **Dezinfectanti - CPV 33631600-8**

Insecticide – CPV 24452000-7

2. Procedura de achizitie publica aplicata este: Negociere fara publicarea prealabila a unui anunt de participare (conform art. 104 alin.1 lit.c din legea nr.98/2016)

3. Valoarea estimativa a achizitiei, **pana la data de 28.02.2019: 38.230,00 lei (fara TVA)**

4. Sursa de finantare a contractului de achizitie: Venituri proprii

5. Tipul contractului de achizitie: contract de furnizare

6. Propunerea financiara preliminara de la care se va incepe negocierea, va fi prezentata de persoana imputernicita al ofertantului la data sedintei de negociere.

7. Limba de redactare a ofertei: Romana

8. Pretul ofertei preliminara va fi exprimat astfel: pret/UM, valoarea totala fara TVA si valoarea totala cu TVA a produselor furnizate. Pretul/UM sa fie cu 2 zecimale. Criteriul de atribuire al contractului va fi **“Pretul cel mai scazut”**, deoarece specificatiile tehnice au fost stabilite foarte clar, astfel ca se doreste doar punctarea pretului.

9. In urma negocierii, pretul ofertei finale va ramane ferm in lei pe toata durata de valabilitate a contractului. Nu se accepta actualizarea pretului.

10. La oferta de baza : NU se accepta oferte alternative.

11. Plata pretului contractului se va face prin contul de virament nr.: RO39TREZ7045006XXX008767 - Trezoreria Sector 4, in maxim 60 de zile de la data inregistrarii facturii fiscale la beneficiar, prin ordin de plata.

12. Documentul ce se va depune o data cu oferta este declaratia privind conflictul de interese conf.art.63 din Legea nr.98/2016. Persoanele cu functii de decizie din cadrul autoritatii contractante sunt: Dr. Andrian Tibirna - Manager, Dr. Eduard Petru Motoescu – Director Medical, Ec. Loredana Narcisa Gheorghiu - Director Financiar Contabil, As. Corina Gagiuc - Director Ingrijiri, Rodica Costache - Sef Serv. Administrativ, Andrian Misail - Sef Serv. Achizitii Publice, Dr. Irina Vlad – Medic Epidemiolog.

13. Adresa la care se depune oferta preliminara: BUCURESTI; Sos. Berceni, nr. 10, la REGISTRATURA.

14. Data limita pentru depunerea ofertei: 15.02.2019 ora 10⁰⁰
Sedinta de negociere a preturilor va avea loc 15.02.2019 ora 11⁰⁰

15. Durata contractului: **In urma derularii prezentei proceduri se va incheia un contract, pe o perioada de pana la 28.02.2019. Ofertantii vor putea depune oferte pentru unul sau mai multe loturi.**

Ofertanti trebuie sa prezinte:

- Declarație privind neîncadrarea în art. 164 din legea 98/2016
- Declarație privind neîncadrarea în art. 165 si 167 din legea 98/2016
- Declarație privind evitarea conflictului de interese potrivit art. 59 si 60 din legea 98/2016
- Certificat constatator emis de ONRC

- **Aviz emis de MS unde este cazul**
- **Certificate de calitate eliberate de organisme autorizate (ISO)**
- **Propunere tehnica prin care trebuie facuta conformitatea cu caietul de sarcini**
- **Propunere financiara (se va efectua pentru fiecare lot)**

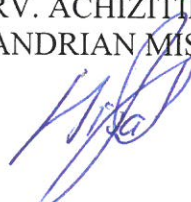
16. Detaliile tehnice ale prezentei invitatii, in baza carora se va prezenta propunerea tehnica si financiara, sunt prezentate in anexa.

Pentru informatii suplimentare ne puteti contacta la Tel: 021.334.90.69, persoana de contact: Elena Dragomir.

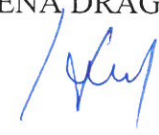
MANAGER
DR. ANDRIAN TIBIRNA



SEF SERV. ACHIZITII PUBLICE
ANDRIAN MISAIL



INTOCMIT,
SERV. ACHIZITII PUBLICE
ELENA DRAGOMIR



Waiting for response in X +

27070 unread - aprov_obn

https://sicap-prod-e-licitatie.ro:8881/ca/notices/adv-notices/view/100103292

Asas / In derbte de proceduri de achizitie / Publicitate anunturi

Oras-e-Licitatie 12:24:20 RO | EN | + Versiune noua

Asociaza utilizator + Versiune noua

Vizualizare anunt

PUBLICAT NNR ANUNT: ADV1061859 TIP ANUNT: CUMPARARI DIRECTE DATA CREARE: 12.02.2019 12:23 DATA PUBLICARE: 12.02.2019 12:23

DATE IDENTIFICARE AUTORITATE CONTRACTANTA

Denumire oficiala: Spitalul Clinic de Psihiatrie Prof. Dr. Alexandru Obregia CIF: 4266162

Adresa: Strada Bercei, Nr. 10, Sector: 4 Tara: Romania

Tel: +40 213349069 Fax: +40 213349069 Email: aprov_obregia@yahoo.com Punct(e) de contact: Elena Dragomir In atentie: Florina Radu

ANUNT

Denumire contract:

Negociere fara publicarea prealabila a unui anunt de participare Dezinfectanti si insecticide

Tip anunt:	Tip contract:	Cod si denumire CPV:	Valoare estimata:	Caiet de sarcini:
Cumparari directe	Furnizare	35631600-8 - Antiseptice si dezinfectante (Rev.2)	38.230.00 RON	SKM_224e19024212330.pdf

Descriere contract:

Conform documentatiei atasate.

Conditii de participare:

Oferta depusa de ofertant trebuie sa corespunda cerintelor din caietul de sarcini. Oferta se va depune in plic inchis la adresa: B ucuresti, Sos. Bercei, Nr. 10, Sector 4, Registratura, pana la data de 15.02.2019, ora 10:00. Deschiderea ofertelor si negocierea preturilor va avea loc in data de 15.02.2019, ora 11:00 la sediul autoritatii contractante, sala Amfiteatru.

Informatii suplimentare:

Negociere fara publicarea prealabila a unui anunt de participare. Documentatia poate fi vizualizata si pe site-ul www.spital-obregia.ro/achizitii/anunturi

Conditii referitoare la contract:

Livrarea produselor se va face la sediul autoritatii contractante pe baza de comanda. Plata pretului contractului se va face in m axim 60 de zile de la data inregistrarii facturii in unitatea noastra, prin ordin de plata. Perioada de valabilitate a contractului de furnizare: 28.02.2019

Criterii de atribuire:

Pretul cel mai scazut

Data limita depunere oferta:

15.02.2019 10:00

LISTA VERSIUNI ANUNT PUBLICAT

12:24 PM 2/12/2019

Se aprobă,
MANAGER
Dr. ANDRIAN TIBIRNA

CAIET DE SARCINI
pentru achiziția de produse biocide

Dosarul tehnic achiziție dezinfectante

Produsul trebuie să dețină aviz eliberat în baza Ordinului ministrului sănătății, al ministrului mediului și pădurilor și al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 10/368/11/2010, cu modificările și completările ulterioare, în termen de valabilitate, sau o formă de autorizație de punere pe piață eliberată conform Hotărârii Guvernului nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului instituțional și a unor măsuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, emise de Comisia Națională pentru Produse Biocide.

Fișa tehnică a produsului originală și/sau tradusă autorizat în limba română, cu următoarele informații:

- denumirea comercială;
- tipul de produs biocid, conform anexei V la Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, cu amendamentele ulterioare;
- domeniul de utilizare corespunzător tipului de produs biocid, indicațiile de utilizare, concentrația și timpul de contact pentru fiecare utilizare (timpul de contact pentru utilizare să fie susținut de concluzia raportului de testare);

SE SOLICITA PREZENTAREA DE ESANTIOANE PENTRU FIECARE LOT.

- modul de ambalare - cutii cu tablete maxim 200 tablete/cutie pentru lotul 1
- flacon 1 l, pentru lotul 2
- bucata = flacon, pentru lotul 3
- flacon 1l, pentru lotul 3

Lot	Denumire produs	Unitate de masura	Cantitate necesara
1	Dezinfectant pe baza de substante eliberatoare de clor	Tableta	49.800
2	Insecticid concentrat emulsionabil pentru combaterea insectelor zburatoare si taratoare generatoare de disconfort	Flacon 1 litru	70

3	Lotiune pentru paduchi de cap si ouale acestora	MI	50000
4	Dezinfectant rapid pentru dezinfectia suprafetelor si a echipamentelor medicale-aplicare prin pulverizare	Flacon	450

Certificat de calitate și conformitate al produsului (la solicitare să se prezinte buletine de analize fizico-chimice ale produsului)

Condiții tehnice de asigurare a calității

Fiecare produs va fi însoțit de un certificat de analiză/raport de analize fizico-chimice corespunzător lotului din care face parte. Acesta trebuie să conțină un minim de informații cum ar fi:

- denumirea produsului;
- numărul lotului din care face parte;
- rezultatele unor analize fizico-chimice (aspect, miros, pH, densitate, solubilitate în apă etc.) care trebuie să fie conforme cu datele din Fișa tehnică cu date de securitate;
- determinarea concentrației/cantității de substanțe active care trebuie să corespundă cu datele din Declarația privind substanțele active din produs dată de producător;
- data de expirare a lotului.
- Indicații privind condițiile de păstrare, depozitare și de eliminare finală
- Categoriile de utilizatori: domeniul medical conform cu avizul
- Indicații privind periculozitatea și măsuri de prim ajutor

Fișa cu date de securitate a produsului, întocmită conform art. 31 din Regulamentul (CE) nr. 1.907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea și restricționarea substanțelor chimice (REACH), de înființare a Agenției Europene pentru Produse Chimice, de modificare a Directivei Comisiei nr. 1.999/45/CE și de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 793/93 al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 1.488/94 al Comisiei, precum și a Directivei nr. 76/769/CEE a Consiliului și a directivelor 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CEE și nr. 2000/21/CE ale Comisiei, cu amendamentele ulterioare, în limba română, și copie de pe fișa cu date de securitate a producătorului și documentația care a stat la baza întocmirii fișei cu date de securitate

Eticheta, cu text în limba română, care să cuprindă următoarele informații:

- identitatea fiecărei substanțe active și concentrația în unități metrice;
- forma de condiționare, cum ar fi: soluție gata de utilizare, tablete, concentrat lichid, gel și altele.
- utilizările pentru care produsul biocid este avizat/autorizat, cum ar fi: dezinfecție (pentru igiena umană, suprafețe,);
- indicațiile de folosire și dozaj pentru fiecare utilizare, conform condițiilor prevăzute în aviz/autorizație, exprimate în unități metrice;
- detalii privind efectele adverse directe sau indirecte pentru sănătate și mediu care pot apărea și instrucțiuni de prim ajutor, acolo unde este cazul;
- instrucțiuni pentru eliminarea în siguranță a produsului biocid și a ambalajului său, inclusiv o interdicție de refolosire a ambalajului pentru produsele biocide destinate și publicului larg;
- numărul sau denumirea lotului de fabricație și data expirării în condiții normale de depozitare;

- perioada de timp necesară pentru efectul biocid, intervalul care trebuie respectat între utilizările produsului biocid sau între prima aplicare și, acolo unde este cazul, informații privind: următoarea aplicare pe materialul tratat ori primul acces al oamenilor în zone în care s-a folosit produsul biocid, inclusiv detaliile cu privire la metodele și măsurile de decontaminare și perioada de aerisire necesară pentru zonele tratate; detalii cu privire la curățarea corespunzătoare a echipamentelor; măsurile de precauție pe perioada utilizării, depozitării și transportului, de exemplu îmbrăcăminte și echipamentele de protecție ale personalului, măsuri de protecție împotriva incendiilor, acoperirea mobilierului, îndepărtarea alimentelor și hranei;
- categoriile de utilizatori pentru care produsul biocid este restricționat;
- informațiile asupra oricărui risc specific pentru mediu, în special pentru protejarea organismelor care nu sunt vizate și pentru evitarea contaminării apei.

Rapoartele de testare pentru demonstrarea eficacității biocide în funcție de tipul de produs, activitatea afirmată pe eticheta produsului și în recomandările de utilizare vor fi efectuate în România sau într-un alt stat membru al Uniunii Europene, conform unor metode elaborate de Organizația Internațională de Standardizare (ISO), de Comitetul European de Standardizare (CEN).

Rapoartele de testare efectuate prin standarde europene (EN) acreditate sunt acceptate cu condiția efectuării în România sau într-un alt stat membru al Uniunii Europene. Pentru susținerea activității produsului biocid asupra altor organisme decât cele pentru care sunt prevăzute standardele europene se acceptă rapoarte de testare efectuate prin metode asimilate, metode naționale sau metode individuale standardizate, după dezbateri în cadrul CNPB, la propunerea evaluatorilor.

Dovada înregistrării/notificării/autorizării ca produs biocid în țara de origine sau într-un alt stat membru al Uniunii Europene, acolo unde este cazul

Un document emis și semnat de către firma producătoare prin care firma solicitantă este împuternicită ca reprezentant pentru plasarea produsului pe piață pe teritoriul României

Substanța activă

- Conform Regulamentului (UE) nr. 1.062/2014, cu modificările ulterioare
- Să se regăsească în lista producătorilor agreați de ECHA, conform art. 95 din Regulamentul UE nr. 528/2012 (publicată).

Documentele se prezintă în copie legalizată și traduse în limba română.

Lista standardelor din România aplicabile în unitățile sanitare, în domeniul curățării, dezinfectiei, este prevăzută în standardul SR EN 14885 din 2006, cu completările și modificările ulterioare. Unitățile sanitare publice și private, indiferent de subordonarea acestora, sunt obligate să solicite Avizul (BIO)/actul administrativ de punere pe piață și comercializare, emis de Comisia Națională a Produselor Biocide, care are la bază dosarul tehnic și rezultatele testelor de laborator ce demonstrează eficacitatea acestora.

LOT 1 Dezinfectant pe baza de substanțe eliberatoare de clor (tablete)

Descriere produs:

- Substanța activă : dicloroizocianuratul de sodiu NaDCC
- Sa se prepare usor solutie de lucru, cu apa de la robinet, la temperatura camerei;
- Sa aiba Aviz sanitar cu prelungire eliberat de Ministerul Sanatatii sau Comisia Nationala pentru Produse Biocide, valabil la data licitatiei;

- Sa fie inclus in Registrul National de Produse Biocide actualizat;
- Produsul trebuie sa fie avizat TP4 pentru utilizare in industria alimentara.
- Sa prezinte spectru larg de actiune: bactericid - SR EN 1040, SR EN 1276, SR EN 13727, fungicid – SR EN 1275, SR EN 1650, SR EN 13624, virucid - SR EN 14476, micobactericid – SR EN 14347 (B. Subtilis, B. Cereus), SR EN 13704 (Clostridium difficile);
- Sa poata fi utilizat pentru: dezinfectia suprafetelor, obiectelor de inventar, echipamentelor, dispozitivelor medicale, grupurilor sanitare in spitale, cabinete medicale, apa potabila, vesela in oficii si blocuri alimentare;
- Sa respecte prevederile ordinului MS nr. 961 / 2016 privind curatarea, dezinfectia si sterilizarea in unitatile sanitare actualizat;
- Sa respecte HG 956/2005 privind plasarea pe piata a substantelor biocide;
- Sa prezinte fisa de securitate, fisa tehnica, eticheta produsului privind compozitia produsului si instructiunile de utilizare in limba romana (lipite pe fiecare recipient);
- Termenul de garantie al produsului concentrat in ambalajul original sa fie minim 2 ani de la data achizitie;
- Produsul trebuie sa aiba aviz cu indicatie de utilizare in unitati sanitare si daca in Registrul National al Produselor Biocide –actualizat in August 2018 este incadrat in lista celor care au specificat ”Indicatia de utilizare in unitati sanitare are valabilitate 3 ani de la data primei emiteri a avizului in baza Ordinului nr. 910/2016.”, se vor conforma acestei cerinte .
- Sa aiba Aviz sanitar cu prelungire eliberat de Ministerul Sanatatii sau Comisia Nationala pentru Produse Biocide, valabil la data licitatiei.
- Mod de prezentare: tablete efervescente de 2-5 grame care sa elibereze minim **1.5 grame Clor activ**, in ambalaj etans – maxim 200 de tablete, care sa prezinte stabilitate in conditii de depozitare;
- Esantionul pentru testare sa fie in flacon original sigilat.

LOT 2 Insecticid concentrat emulsionabil pentru combaterea insectelor zburatoare si taratoare generatoare de disconfort

Domenii de utilizare :

Institutiile de sãnãtate, spații administrative, depozite, magazine, birouri, dezinsecția cazarmamentului, in prezenta bolnavilor / personalului.

Caracteristici:

- Sa aiba in compozitie permetrin, cipermetrin
- **Sa fie specificata dilutia / concentratia pe m² sau pe m³,**
- Sa se aplice prin pulverizare,
- Sa fie produs biodegradabil,
- Sa nu pãteze,
- Sa nu lase urme vizibile,
- Sa aibe miros placut,
- Sa aiba remanență minim 30 de zile.
- Sa poata fi pulverizat in prezenta personalului / pacientilor,
- Sa aiba Aviz sanitar cu prelungire eliberat de Ministerul Sanatatii sau Comisia Nationala pentru Produse Biocide, valabil la data licitatiei;
- Sa fie inclus in Registrul National de Produse Biocide actualizat la grupa 3;TP 18 si /sau TP 19;
- Conform fișei de securitate, produsul concentrat să nu fie catalogat ca produs coroziv.
- Eticheta produsului sa contina date privind compozitia produsului si instructiunile de utilizare sa fie in limba romana,lotul,data expirarii.

- Termenul de garantie al produsului concentrat in ambalajul original sa fie minim 2 ani de la data achizitiei;
 - Produsul trebuie sa aiba aviz cu indicatie de utilizare in unitati sanitare si daca in Registrul National al Produselor Biocide –actualizat in August 2018 este incadrat in lista celor care au specificat "Indicatia de utilizare in unitati sanitare are valabilitate 3 ani de la data primei emiteri a avizului in baza Ordinului nr. 910/2016.", se vor conforma acestei cerinte .
 - Mostrele pentru testare sa fie in flacon original sigilat.
 - Sa aiba Aviz sanitar cu prelungire eliberat de Ministerul Sanatatii sau Comisia Nationala pentru Produse Biocide, valabil la data licitatiei;
- Substanțe active:** să fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematică a tuturor substanțelor active existente, conținute de produsele biocide, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului, corespunzătoare tipului de produs avizat
- Conform fișei de securitate produsul concentrat să nu fie catalogat ca produs coroziv.
 - Să fie cu toxicitate redusă .
 - Soluția de lucru să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale, să nu necesite utilizarea în încăperi cu ventilație specială.
 - Se va verifica corelarea formulării produsului cu suprafețele pe care acesta va fi utilizat (de exemplu, produse anticorozive).

LOT 3 Lotiune pentru paduchii de cap si ouale acestora

Caracteristici:

Condiții obligatorii:

- Sa contina substante active definite in Regulamentul UE nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide si plasate pe piata conform prevederilor art.7 din Hotararea Guvernului nr.617/2014.
- Sa contina substante chimice active permise in produsele biocide cu actiune dezinfectanta in Comunitatea Europeana prevazute in Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 aug. 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematica a tuturor substantelor active existente continute de produsele biocide;
- Sa aibă Aviz sanitar eliberat de Ministerul Sănătății - Comisia Naționala pentru Produse Biocide, valabil la data licitației ;
- Sa fie inclus in Registrul National de Produse Biocide actualizat;
- Sa prezinte rezultatele de laborator care demonstreaza eficacitatea produsului si in baza carora s-a emis avizul.
- Sa respecte Ordinul nr. 961/2016 privind curatarea, dezinfectia si sterilizarea in unitățile sanitare - actualizat
- Sa nu contina aldehide, clor, iod, fenoli
- Sa aibă Certificate de calitate eliberate de organisme autorizate (ISO),
- Sa prezinte fișa tehnică a produsului, fișa de securitate a produsului, eticheta produsului privind compozitia produsului si instructiunile de utilizare in limba romana(lipite pe fiecare recipient)
- Eticheta produsului sa contina date privind compoziția produsului și instrucțiunile de utilizare să fie în limba română, lotul, data expirării.

- Termenul de garanție al produsului concentrat în ambalajul original să fie de minim doi ani din momentul livrării.
- Timpul de contact să fie de maxim 30 min.
- Produsul trebuie sa aiba aviz cu indicatie de utilizare in unitati sanitare si daca in Registrul National al Produselor Biocide –actualizat in August 2018 este încadrat in lista celor care au specificat ”Indicatia de utilizare in unitati sanitare are valabilitate 3 ani de la data primei emiteri a avizului in baza Ordinului nr. 910/2016.”, se vor conforma acestei cerinte .
- Sa poate fi reutilizat dupa 3-5 zile.
- Sa poata fi utilizat pentru copii mai mari de 3 luni.
- Conform fisei de securitate, produsul concentrat sa nu fie catalogat ca produs coroziv.
- Mostrele pentru testare sa fie in flacon original sigilat
- Soluția de lucru să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale, să nu necesite utilizarea în încăperi cu ventilație specială.

4. Dezinfectant rapid pentru dezinfectia suprafetelor si a echipamentelor medicale – aplicare prin pulverizare

Indicații: dezinfectia rapida a suprafetelor, a aparaturii medicale (stetoscoape, mansete de tensiometre), a peretilor, a obiectelor din orice material (mobilier, brancarde, targi, carucioare, scaune mobile, canapele de consultatii si tratament, obiecte sanitare ,mijloace de transport (autosanitare) a suporturilor de depozitare igienica a termometrelor, a sorturilor de protectie din cauciuc, a telefoanelor, manerelor de usi si de ferestre, a scaunelor de toaleta, a robinetelor).

Activitate antimicrobiană și standarde:

Spectrul de activitate conform EN 14885/2015

- Bactericidă:EN13727 (2,1),EN 14561(2,2)(*Staphylococcus aureus*,*Pseudomonas Aeruginosa* si *Enterococcus Hirae*) timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg. $\geq 5,0$
- Bactericidă/Fungicida: EN 13697 (2,2), timp de contact 5 min., reducere lg. $\geq 4,0$
- Levuricidă: EN 13624 (*Candida albicans*) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg. $\geq 4,0$
- Fungicidă/Levuricida: EN 13624 si EN 14562 (2/2) (*Candida albicans* + *Aspergillus brasiliensis*) (2,1), timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg. $\geq 4,0$
- Micobactericidă/Tuberculocida:EN14348 (2,1)timp de contact 60 min., reducere lg. $\geq 4,0$
- Virucidă: EN 14476 (2,1),(*Polio* si *Adeno virus*) timp de contact ≤ 5 min. (pentru suprafețele ce intră în contact cu pacienții sau personalul medical) sau ≤ 60 min. (pentru alte tipuri de suprafețe), reducere lg. $\geq 4,0$

Substanțe active: să fie în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) nr. 1.062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematică a tuturor substanțelor active existente, conținute de produsele biocide, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului, corespunzătoare tipului de produs avizat.

- Produsul să nu decoloreze suprafețele, să nu albească, să nu păteze, să nu necesite clătire.
- Să fie compatibil cu orice categorie de material (inox, plastic ,lemn lustruit, faianta, ciment, mozaic, gresie, metal nichelat sau cromat , sticla, material ceramic etc.).
- Să fie eficient în prezența substanțelor interferente, materie organică.
- Conform fișei de securitate produsul concentrat să nu fie catalogat ca produs coroziv.
- Să fie cu toxicitate redusă .
- Soluția de lucru să nu prezinte acțiune iritantă asupra pielii, căilor respiratorii, mucoasei oculare și bucale, să nu necesite utilizarea în încăperi cu ventilație specială.
- Se va verifica corelarea formulării produsului cu suprafețele pe care acesta va fi utilizat (de exemplu, produse anticorozive).

- Perioada de garanție a produsului să fie de minim 2 ani din momentul livrării.
- Produsul trebuie să aibă aviz cu indicație de utilizare în unitati sanitare si daca în Registrul National al Produselor Biocide –actualizat în August 2018 este încadrat în lista celor care au specificat ”Indicația de utilizare în unitati sanitare are valabilitate 3 ani de la data primei emiteri a avizului în baza Ordinului nr. 910/2016.”, se vor conforma acestei cerințe

• Pentru acest tip de produs se accepta atât produse înregistrate ca biocide cat si produse înregistrate ca dispozitive medicale cu condiția să dețină certificatul de marcat CE, cu încadrarea în categoria dispozitiv medical în conformitate cu Directiva 93/42/CEE a Consiliului din 14 iunie 1993 privind dispozitivele medicale, transpusă prin Hotărârea Guvernului nr. 54/2009 privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale, cu modificările ulterioare, cât și recomandările producătorului cu privire la eficacitatea produsului și indicațiile de utilizare.

- Să fie gata preparat și să aibă acțiune rapidă maxim 5 minute.

Pretul oferit va fi: pretul unui litru soluție gata de utilizare

Analiza comparativă va avea în vedere: pretul cantității maxime care reiese dintr-un raport de testare, buletin de analiza exprimat în mililitri/m², necesara dezinfectiei unui m² ce actioneaza pe tot spectrul în timpul maxim de 5 minute.

- Esantioanele pentru testare să fie în flacon original sigilat.
- Mod de prezentare : flacon de 1 l .
- Să respecte prevederile ordinului M.S. nr 961/2016 privind curățarea, dezinfectia și sterilizarea în unitatile sanitare actualizat.

CONDIȚII TEHNICE DE ASIGURARE A CALITĂȚII

Fiecare produs va fi însoțit de un certificat de analiză/raport de analize fizico-chimice corespunzător lotului din care face parte. Acesta trebuie să conțină un minimum de informații cum ar fi:

- denumire produs;
- numărul lotului din care face parte;
- rezultatele unor analize fizico-chimice (aspect, miros, pH, densitate, solubilitate în apă etc.), care trebuie să fie conforme cu datele din Fișa tehnică cu datele de securitate;
- determinarea concentrației/cantității de substanțe active, care trebuie să corespundă cu datele din declarația privind substanțele active din produs dată de producător;
- data de expirare a lotului.

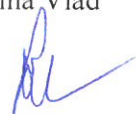
- ✓ Dacă dezinfectantii nu corespund din punct de vedere calitativ și nu sunt acceptate de Autoritatea Contractanta, aceasta își asigură dreptul de a rezilia contractul de achiziție publice
- ✓ Onorarea comenzii se va efectua în termen de maxim 48 de ore de la lansarea acesteia.
- ✓ Pentru nelivrarea a doua comenzii succesive de dezinfectanti, contractul se reziliaza și se va

- retine contravaloarea scrisorii de garantie bancara de buna executie a contractului
- ✓ La livrare, dezinfectantii vor fi insotiti si de o copie a comenzii emise de autoritatea contractanta.
- Indicații privind condițiile de păstrare, depozitare și de eliminare finală
 - Categorii de utilizatori: domeniul medical conform cu avizul
 - Indicații privind pericolozitatea și măsuri de prim ajutor

Director ingrijiri medicale
As. Lic. Corina Gagi



Medic specialist epidemiolog
Dr. Irina Vlad



FORMULARE

(denumirea/numele)

DECLARAȚIE PRIVIND NEÎNCADRAREA ÎN ART. 164 DIN LEGEA 98/2016

Subsemnatul _____, reprezentant împuternicit al _____, (denumirea/numele și sediul/adresa operatorului economic) în calitate de _____ (candidat/ofertant/ofertant asociat/terț susținător al candidatului/ofertantului) declar pe propria răspundere, sub sancțiunea excluderii din procedură și a sancțiunilor aplicate faptei de fals în acte publice, că nu mă aflu în situațiile prevăzute la **art. 164 din Legea 98/2016** privind atribuirea contractelor de achiziție publică, respectiv nu am fost condamnat prin hotărâre definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru comiterea uneia dintre următoarele infracțiuni:

- a) Constituirea unui grup infracțional organizat, prevăzută de art. 367 din Legea nr. 286/2009 privind Codul penal, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;
- b) infracțiuni de corupție, prevăzute de art. 289-294 din Legea nr. 286/2009, cu modificările și completările ulterioare, și infracțiuni asimilate infracțiunilor de corupție prevăzute de art. 10-13 din Legea nr. 78/2000 pentru prevenirea, descoperirea și sancționarea faptelor de corupție, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;
- c) infracțiuni împotriva intereselor financiare ale Uniunii Europene, prevăzute de art. 18¹ -18⁵ din Legea nr. 78/2000, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;
- d) acte de terorism, prevăzute de art. 32-35 și art. 37-38 din Legea nr. 535/2004 privind revenirea și combaterea terorismului, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;
- e) spălarea banilor, prevăzută de art. 29 din Legea nr. 656/2002 pentru prevenirea și sancționarea spălării banilor, precum și pentru instituirea unor măsuri de prevenire și combatere a finanțării terorismului, republicată, cu modificările ulterioare, sau finanțarea terorismului, prevăzută de art. 36 din Legea nr. 535/2004, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;
- f) traficul și exploatarea persoanelor vulnerabile, prevăzute de art. 209-217 din Legea nr. 286/2009, cu modificările și completările ulterioare, sau de dispozițiile corespunzătoare ale legislației penale a statului în care respectivul operator economic a fost condamnat;
- g) fraudă, în sensul articolului 1 din Convenția privind protejarea a intereselor financiare ale Comunităților Europene din 27 noiembrie 1995.

De asemenea, declar pe propria răspundere, sub sancțiunea excluderii din procedură și a sancțiunilor aplicate faptei de fals în acte publice, că nici un membru al organului de administrare, de conducere sau de supraveghere al societății sau cu putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acesteia nu face obiectul excluderii așa cum este acesta definit la art. 164, alin (1) din Legea 98/2016.

Subsemnatul declar că informațiile furnizate sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg că autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor orice documente doveditoare de care dispunem.

Înțeleg că în cazul în care această declarație nu este conformă cu realitatea sunt pasibil de încălcarea prevederilor legislației penale privind falsul în declarații.

Operator economic,

(semnatura autorizată)

(denumirea/numele)

DECLARAȚIE PRIVIND NEÎNCADRAREA ÎN ART. 165 ȘI 167 DIN LEGEA 98/2016

Subsemnatul _____, reprezentant împuternicit al _____, (denumirea/numele și sediul/adresa operatorului economic) în calitate de _____ (candidat/ofertant/ofertant asociat/terț susținător al candidatului/ofertantului) la procedura de _____ pentru achiziția de _____, cod CPV _____, la data de _____ organizată de _____ (denumirea autorității contractante), declar pe proprie răspundere că:

1. **Nu ne-am** încălcat obligațiile privind plata impozitelor, taxelor sau a contribuțiilor la bugetul general consolidate așa cum aceste obligații sunt definite de art. 165, alin. (1) și art. 166, alin. (2) din Legea 98/2016.
2. **Nu ne aflăm** în oricare dintre următoarele situații prevăzute de art. 167, alin (1) din Legea 98/2016, respectiv:
 - a) nu am încălcat obligațiile stabilite potrivit art. 51, iar autoritatea contractantă poate demonstra acest lucru prin oric mijloc de probă adecvat, cum ar fi decizii ale autorităților competente prin care se constată încălcarea acestor obligații;
 - b) nu ne aflăm în procedura insolvenței sau în lichidare, în supraveghere judiciară sau în încetarea activității;
 - c) nu am comis o abatere profesională gravă care ne pune în discuție integritatea, iar autoritatea contractantă poate demonstra acest lucru prin orice mijloc de probă adecvat, cum ar fi o decizie a unei instanțe judecătorești sau a unei autorități administrative;
 - d) nu am încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței în cadrul sau în legătură cu procedura în cauză;
 - e) nu ne aflăm într-o situație de conflict de interese în cadrul sau în legătură cu procedura în cauză;
 - f) nu am participat anterior la pregătirea procedurii de atribuire ceea ce a condus la o distorsionare a concurenței;
 - g) nu ne-am încălcat în mod grav sau repetat obligațiile principale ce ne revineau în cadrul unui contract de achiziții publice, al unui contract de achiziții sectoriale sau al unui contract de concesiune încheiate anterior, iar aceste încălcări au dus la încetarea anticipată a respectivului contract, plata de daune-interese sau alte sancțiuni incomparabile;
 - h) nu ne facem vinovați de declarații false în conținutul informațiilor transmise la solicitarea autorității contractante în scopul verificării absenței motivelor de excludere sau al îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție, am prezentat aceste informații sau suntem în măsură să prezentăm documentele justificative solicitate;
 - i) nu am încercat să influențăm în mod nelegal procesul decizional al autorității contractante, să obținem informații confidențiale care ne-ar putea conferi avantaje nejustificate în cadrul procedurii de atribuire, nu am furnizat din neglijență informații eronate care pot avea o influență semnificativă asupra deciziilor autorității contractante privind excluderea din procedura de atribuire a unui operator economic, selectarea acestuia sau atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru către respectivul operator economic.

Subsemnatul declar că informațiile furnizate sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg că autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor orice documente doveditoare de care dispunem.

Înțeleg că în cazul în care această declarație nu este conformă cu realitatea sunt pasibil de încălcarea prevederilor legislației penale privind falsul în declarații.

Operator economic,

(semnătura autorizată)

(denumirea/numele)

**DECLARAȚIE PRIVIND EVITAREA CONFLICTULUI DE INTERESE POTRIVIT
ART. 59 ȘI 60 DIN LEGEA 98/2016**

1. Subsemnatul _____, reprezentant împuternicit al _____, _____
(denumirea/numeleșisediul/adresaoperatorului
economic) în calitate de _____
(candidat/ofertant/ofertant asociat/terțsusținător al candidatului/ofertantului _____) la
procedura de _____, declar pe proprie răspundere,
următoarele: cunoscând prevederile **art. 59 și 60 din Legea nr.98/2016** privind achizițiile publice și
componența listei cu persoanele ce dețin funcții de decizie în autoritatea contractantă cu privire la
organizarea, derularea și finalizarea procedurii de atribuire, declar că societatea noastră nu se află în situația
de a fi exclusă din procedură.

Lista cu persoanele ce dețin funcții de decizie în autoritatea contractantă cu privire la organizarea,
derularea și finalizarea procedurii de atribuire:

1. Dr. Andrian Tibirna - Manager
2. Dr. Eduard Petru Motoescu – Director Medical
3. Ec. Loredana Narcisa Gheorghiu - Director Financiar Contabil
4. As. Corina Găgiu - Director Inginieri
5. Rodica Costache - Șef Serv. Administrativ
6. Andrian Misail - Șef Serviciu Achiziții Publice
7. Dr. Irina Vlad - Medic Epidemiolog

Subsemnatul declar că informațiile furnizate sunt complete și incorecte în fiecare detaliu și înțeleg că
autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor, orice
documente doveditoare de care dispun.

Înțeleg că în cazul în care această declarație nu este conformă cu realitatea sunt pasibil de încălcarea
prevederilor legislației penale privind falsul în declarații.

2. Subsemnatul _____ declar că voi informa imediat autoritatea contractantă dacă vor
intervene modificări în prezenta declarație la orice punct pe parcursul derulării procedurii de atribuire a
contractului de achiziție publică sau, în cazul în care vom fi desemnați câștigători, pe parcursul derulării
contractului de achiziție publică, având în vedere și prevederile **art. 61 din Legea nr. 98/2016**.

Subsemnatul declar că informațiile furnizate sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg că
autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor orice
documente doveditoare de care dispunem.

Înțeleg că în cazul în care această declarație nu este conformă cu realitatea sunt pasibil de încălcarea
prevederilor legislației penale privind falsul în declarații.

Operator economic,

(semnatura autorizată)

OPERATOR ECONOMIC

(denumirea/numele)

FORMULAR DE OFERTA

LOT.....

Catre

(denumirea autorității contractante și adresa completa)

Domnilor,

1. Examinând documentația de atribuire, subsemnații, reprezentanți ai ofertantului

.....,

(denumirea/numele ofertantului)

ne oferim ca, în conformitate cu prevederile și cerințele cuprinse în documentația mai sus

menționată, să livram pentru suma de lei (denumirea)

(suma în litere și în cifre) fără T.V.A..

2. Ne angajăm ca, în cazul în care oferta noastră este stabilită câștigătoare, să livram la cea mai bună calitate pentru cele luni calendaristice.

(perioada în litere și în cifre)

3. Ne angajăm să menținem această oferta valabilă pentru o durată de zile,

(durata în litere și în cifre)

respectiv până la data de și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată

(ziua/luna/anul)

oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

4. Până la încheierea și semnarea contractului de achiziție publică această oferta, împreună cu comunicarea transmisă de dumneavoastră, prin care oferta noastră este stabilită câștigătoare, vor constitui un contract angajant între noi.

5. Precizăm ca:

☐ depunem oferta alternativă, ale cărei detalii sunt prezentate într-un formular de ofertă separat, marcat în mod clar "alternativă";☐ nu depunem oferta alternativă.

(se bifează opțiunea corespunzătoare)

6. Am înțeles și consimțim ca, în cazul în care oferta noastră este stabilită ca fiind câștigătoare, să constituim garanția de bună execuție în conformitate cu prevederile din documentația de atribuire.

7. Înțelegem că nu sunteți obligați să acceptați oferta cu cel mai scăzut preț sau orice altă ofertă pe care o puteți primi.

Data ____ / ____ / ____

_____, în calitate de _____, legal autorizat să semneze oferta pentru

(semnatura)

și în numele _____

(denumirea/numele operator economic)

Model de contract de furnizare de produse

CONTRACT DE FURNIZARE DE PRODUSE

CAPITOLUL I. PARTILE CONTRACTANTE

SPITALUL CLINIC DE PSIHIATRIE PROF.DR.ALEXANDU.OBREGIA, SOS BERCENI NR. 10, SECTOR 4, BUCURESTI, TEL/FAX;021.334.90.69, cod fiscal 4266162, cont trezorerie RO39TREZ7045006XXX008767, TREZ.SECT.4, BUCURESTI, reprezentată prin **MANAGER DR. ANDRIAN TIBIRNA**, în calitate de **beneficiar**, pe de o parte

și
S.C. cu sediul in, nr.inregistrare cont RO deschis la Trezoreria, tel. fax, email, reprezentată prin în calitate de, a intervenit prezentul contract :

CAPITOLUL II. OBIECTUL ȘI PREȚUL CONTRACTULUI

2.1 Obiectul contractului il reprezinta livrarea catre Spitalul Clinic de Psihiatrie “Prof. Dr. Alexandru Obregia “pe baza de comanda ferma a produselor mentionate in prezentul articol,in conformitate cu obligatiile asumate prin prezentul contract:

2.3. Achizitorul se obligă să plătească furnizorului prețul convenit pentru îndeplinirea prezentului contract, în termen de **60** zile de la data înregistrării facturii la autoritatea contractanta.

2.4. Prețul contractului.

Lot	Denumire produs	U.M.	Cantitate	Pret unitar (fara TVA)	Valoare totala lei (fara TVA)	TVA	Valoare totala lei (cu TVA)
	TOTAL						

2.5. Prețul convenit pentru îndeplinirea contractului, plătit furnizorului de către achizitor, este lei, din care T.V.A lei conform tabelului anterior.

Acest document contine date / informatii proprietatea Spitalului Clinic de Psihiatrie „Prof. Dr. Alexandru Obregia”

CAPITOLUL III. TERMENELE DE EXECUȚIE ȘI DURATA CONTRACTULUI

3.1. Durata prezentului contract este de la data semnării până la data de După atingerea perioadei sus menționate, executantul/prestatorul/furnizorul rămâne obligat la furnizarea tuturor lucrărilor/serviciilor/produselor acordate pe durata contractului.

3.2. Părțile contractante au dreptul, pe durata îndeplinirii contractului, de a conveni modificarea clauzelor contractului, prin act adițional, cu respectarea prevederilor art.221 din Legea nr.98/2016 privind achizițiile publice. În situația nerespectării prevederilor art.221, din legea nr.98/2016, autoritatea contractantă are dreptul de a denunța unilateral contractul de achiziție publică inițial.

CAPITOLUL IV. APLICABILITATE

4. Contractul intră în vigoare după semnarea acestuia de către ambele părți,

CAPITOLUL V. DOCUMENTELE CONTRACTULUI

5. Documentele contractului sunt:

- a) Caietul de sarcini
- b) Propunerea tehnică – Dezinfecțanți și insecticide
- c) Propunerea financiară

CAPITOLUL VI. STANDARDE

6. Produsele furnizate în baza contractului vor respecta cerințele caietului de sarcini și normele interne specifice furnizorului și achizitorului, pentru fiecare tip de produs.

CAPITOLUL VII. CARACTERUL CONFIDENȚIAL AL CONTRACTULUI

7.1. (1) O parte contractantă nu are dreptul, fără acordul scris al celeilalte părți:

a) să facă cunoscut prevederi din contract, propunere tehnică și financiară precizate a fi confidențiale către terțe persoane, în afara acelor persoane implicate în îndeplinirea contractului;

b) de a utiliza informațiile și documentele obținute sau la care are acces în perioada de derulare a contractului, în alt scop decât acela de a-și îndeplini obligațiile contractuale.

(2) Dezvăluirea oricărei informații, față de persoanele implicate în îndeplinirea contractului, se va face confidențial și se va extinde numai asupra acelor informații necesare în vederea îndeplinirii contractului.

7.2. O parte contractantă va fi exonerată de răspunderea pentru dezvăluirea de informații referitoare la contract, dacă:

a) informația era cunoscută părții contractante înainte ca ea să fi fost primită de la cealaltă parte contractantă; sau

b) informația a fost dezvăluită după ce a fost obținut acordul scris al celeilalte părți contractante pentru asemenea dezvăluire; sau

c) partea contractantă a fost obligată în mod legal să dezvăluie informația.

CAPITOLUL VIII. RESPONSABILITĂȚILE FURNIZORULUI

8.1. (1) Furnizorul are obligația de a furniza produsele prevăzute în contract în conformitate cu prevederile cerințelor generale prevăzute în caietul de sarcini.

(2) Fiecare produs în parte ce se va livra, va corespunde din punct de vedere tehnic cu specificațiile tehnice din caietul de sarcini .

(3) Marcarea, inspectia de conformitate, transportul, asigurarea suportului logistic și asigurarea garanției produselor vor respecta prevederile caietului de sarcini.

8.2. Furnizorul este răspunzător atât de siguranța tuturor operațiunilor și metodelor utilizate pentru îndeplinirea contractului, cât și de calitatea personalului folosit pe toată durata contractului.

CAPITOLUL IX. RESPONSABILITĂȚILE ACHIZITORULUI

9. Achizitorul are obligația de a plăti contravaloarea produselor, în baza documentelor prevăzute la pct. **16.1** alin. (1).

CAPITOLUL X. RECEPȚII, INSPECȚII ȘI TESTE

10.1. Achizitorul își rezervă dreptul de a efectua orice încercare sau set de încercări, pentru a se asigura că produsele se conformează cerințelor legale privind producerea și comercializarea acestor tipuri de produse. Recepția se va desfășura **conform prevederilor specifice din caietul de sarcini.**

10.2. Dreptul achizitorului de a inspecta, de a testa și, dacă este necesar, de a respinge nu va fi limitat sau amânat datorită faptului că produsele au fost inspectate sau testate de furnizor, cu sau fără participarea unui reprezentant al achizitorului, anterior livrării acestora la destinația finală.

CAPITOLUL XI. AMBALARE SI MARCARE

11.1. Furnizorul are obligația de a ambala produsele pentru ca acestea să facă față, fără limitare, la manipularea dură pe timpul transportului, tranzitului și expunerii la temperaturi extreme, la soare sau la precipitațiile care ar putea să apară pe timpul transportului, în așa fel încât să ajungă în bună stare la destinația finală.

11.2. Ambalarea și marcarea produselor vor respecta cerințele prevăzute în caietul de sarcini

CAPITOLUL XII. LIVRAREA PRODUSELOR ȘI DOCUMENTELE CARE LE ÎNSOȚESC

12.1. Furnizarea produselor se face de furnizor, la sediul autorității contractante.

12.2. Furnizorul are obligația de a asigura livrarea alimentelor respectând:

- datele din comanda de livrare;
- termenul comercial stabilit.

12.3. Furnizorul va transmite, unității beneficiare respectiv achizitorului, următoarele documente:

- factura în original;
- certificatul de garanție;
- certificatul de calitate;
- un exemplar al certificatului de conformitate;

Acest document contine date / informatii proprietatea Spitalului Clinic de Psihiatrie „Prof. Dr. Alexandru Obregia”

12.4. Certificarea de către achizitor a faptului că produsele au fost livrate, parțial sau total, se face după recepție, prin semnarea de către reprezentantul autorizat al acestuia, respectiv autoritatea beneficiară, pe documentele emise de furnizor pentru livrare.

CAPITOLUL XIII. ASIGURĂRI

13 Furnizorul este responsabil pentru bunurile livrate până la momentul preluării (recepționării) de către unitatea beneficiară, în condițiile menționate în prezentul contract.

CAPITOLUL XIV. TRANSPORT

14. Expedierea produselor cade în sarcina furnizorului, efectuându-se cu mijloacele de transport și delegatul acestuia, până la predarea lor la depozitul autorității contractante.

CAPITOLUL XV. GARANȚIA ACORDATĂ PRODUSELOR

15.1. Calitatea produselor va fi atestată prin certificatul de calitate și garantată prin certificatul de garanție.

15.2. Achizitorul are dreptul de a notifica imediat furnizorului, în scris, orice plângere sau reclamație ce apare în conformitate cu această garanție.

15.3. (1) Beneficiarul este obligat să respecte instrucțiunile de depozitare și manipulare prescrise de către furnizor pe ambalaj

(2) Furnizorul nu va răspunde pentru deficiențele apărute ca urmare a nerespectării acestor prescripții de către beneficiar.

CAPITOLUL XVI. MODALITĂȚI DE PLATĂ:

16.1 (1) Achizitorul are obligația de a efectua plata produselor primite în baza următoarelor documente:

- a) factura în original, emisă și transmisă de furnizor;
- b) procesul verbal de recepție;

(2) Pe facturi se vor mai specifica, în mod obligatoriu și următoarele elemente:

- denumirea integrală a produselor;
- numărul contractului la care se referă produsele livrate,

în caz contrar, achizitorul va restitui facturile pentru ca acestea să fie întocmite corespunzător, răspunderea privind întârzierea plăților revenind în exclusivitate furnizorului.

16.2. Achizitorul va plăti facturile conforme emise de către furnizor în termen de 60 de zile. Achizitorul nu plătește penalități în cazul în care nu i-au fost asigurate fondurile la timp, cu condiția notificării furnizorului în scris.

16.3. Furnizorul va avea deschis cont la trezorerie, potrivit Ordonanței de urgență a Guvernului nr.146/2002 privind formarea și utilizarea resurselor derulate prin trezoreria statului, cu modificările și completările ulterioare.

CAPITOLUL XVII. ACTUALIZAREA PREȚULUI CONTRACTULUI

17. Prețul este ferm și nu poate fi modificat sub niciun motiv la încheierea contractului de achiziție și nici ulterior pe toată perioada derulării acestuia.

CAPITOLUL XVIII. AMENDAMENTE

18.1. Părțile contractante au dreptul, pe durata îndeplinirii contractului, de a conveni modificarea clauzelor contractului (mai puțin cea referitoare la preț), prin **act adițional**, numai în cazul apariției unor circumstanțe care lezează interesele comerciale legitime ale acestora și care nu au putut fi prevăzute la data încheierii contractului.

18.2. În cazul retragerii de fonduri din bugetul aferent derulării contractului, achizitorul va reduce cantitatea contractată în limita fondurilor efectiv alocate, fără a fi pus în culpă.

CAPITOLUL XIX. ÎNTÂRZIERI ÎN ÎNDEPLINIREA CONTRACTULUI

19.1. Furnizorul are obligația de a îndeplini contractul de furnizare în termenul menționat în comanda către acesta.

19.2. Dacă pe parcursul îndeplinirii contractului, furnizorul este în imposibilitate de a respecta termenul de livrare datorită unor condiții care nu au putut fi prevăzute, acesta are obligația de a notifica achizitorului, cu cel puțin 1 zi înainte de termenul de livrare prevăzut în contract; modificarea datei/perioadei de furnizare asumate se face numai cu acordul părților, prin act adițional.

19.3. Cu excepția prevederilor cap. XXIV și în afara cazului în care achizitorul este de acord cu o prelungire conform clauzei de la pct. **19.2**, o întârziere în îndeplinirea contractului dă dreptul achizitorului de a solicita rezilierea acestuia și penalități furnizorului, potrivit prevederilor capitolului XX.

CAPITOLUL XX. PENALITĂȚI, DAUNE - INTERESE

20.1. (1) În cazul în care, din vina sa exclusivă, furnizorul nu reușește să-și îndeplinească obligațiile asumate prin contract (nelivrarea produselor la termen), atunci achizitorul are dreptul de a deduce din plata cuvenită pentru facturile parțiale emise, cu titlu de penalități, o sumă echivalentă cu o cotă de **0,1%** din valoarea fără T.V.A. a produselor nelivrate la termen, pentru fiecare zi de întârziere, până la îndeplinirea efectivă a obligațiilor.

(2) Achizitorul va comunica în scris furnizorului despre penalitățile ce urmează a fi percepute.

20.2. În cazul în care achizitorul nu efectuează plata facturilor în termenul prevăzut la clauza **16.2.**, atunci furnizorul are dreptul de a pretinde, cu titlu de penalități, o sumă echivalentă cu o cotă de **0,1%** din valoarea fără T.V.A. facturilor respective, pentru fiecare zi de întârziere, până la îndeplinirea efectivă a obligațiilor.

CAPITOLUL XXI. REZILIEREA CONTRACTULUI

21.1. Prezentul contract încetează deplin drept, fără a mai fi necesară intervenția unui tribunal arbitral/unei instanțe judecătorești, după data menționată sau în cazul în care una dintre părți:

- nu își execută una dintre obligațiile care îi revin în baza prezentului contract;
- este declarată în stare de incapacitate de plăți sau a fost declanșată procedura de lichidare (faliment) înainte de începerea executării prezentului contract;
- cesionează obligațiile sale prevăzute de prezentul contract fără acordul celeilalte părți;

- își încalcă vreuna din obligațiile sale, după ce a fost avertizată, printr-o notificare scrisă, de către cealaltă parte, că o nouă nerespectare a acestora va duce la rezilierea prezentului contract;

- în termen de 3 zile de la data primirii notificării prin care i s-a adus la cunoștință că nu și-a executat ori își execută în mod necorespunzător oricare dintre obligațiile ce-i revin;

- în cazul în care, din bugetul achizitorului, fără a avea vreo culpă, au fost retrase fondurile alocate pentru această destinație.

21.2. Partea care invocă o cauză de încetare a prevederilor prezentului contract o va notifica celeilalte părți, cu cel puțin 3 zile înainte de data la care încetarea urmează să-și producă efectele.

21.3. Rezilierea prezentului contract nu va avea nici un efect asupra obligațiilor deja scadente între părțile contractante.

21.4. Prevederile prezentului capitol nu înlătură răspunderea părții care în mod culpabil a cauzat încetarea contractului.

CAPITOLUL XXII. CESIUNEA

22.1. Furnizorul poate cesiona doar creantele, obligațiile ramanad în sarcina sa.

22.2. Cesiunea nu va exonera furnizorul de nicio responsabilitate privind garanția sau orice alte obligații asumate prin contract.

CAPITOLUL XXIII. FORȚA MAJORĂ

23.1. Forța majoră este constatată de o autoritate competentă.

23.2. Forța majoră exonerează părțile contractante de îndeplinirea obligațiilor asumate prin prezentul contract, pe toată perioada în care aceasta acționează.

23.3. Forța majoră apără de răspundere partea care o invocă și o dovedește în condițiile legii. Forța majoră se va notifica și dovedi în termen de 3 zile de la apariția ei, cu documente oficiale, emise de autoritățile competente.

23.4. Îndeplinirea contractului va fi suspendată în perioada de acțiune a forței majore, dar fără a prejudicia drepturile ce li se cuveneau părților până la apariția acesteia.

CAPITOLUL XXIV. SOLUȚIONAREA LITIGIILOR

24.1. Achizitorul și furnizorul vor face toate eforturile pentru a rezolva pe cale amiabilă, prin tratative directe, orice neînțelegere sau dispută care se poate ivi între ei în cadrul sau în legătură cu îndeplinirea contractului.

24.2. Dacă, după 3 de zile de la începerea acestor tratative neoficiale, achizitorul și furnizorul nu reușesc să rezolve în mod amiabil o divergență contractuală, fiecare poate solicita ca disputa să se soluționeze de către instanțele judecătorești competente de la sediul Achizitorului .

24.3. Solutionarea litigiilor este de competența instanțelor de la sediul achizitorului.

CAPITOLUL XXV. LIMBA CARE GUVERNEAZĂ CONTRACTUL

25.1. Limba care guvernează contractul este limba română.

Acest document contine date / informatii proprietatea Spitalului Clinic de Psihiatrie „Prof. Dr. Alexandru Obregia”

CAPITOLUL XXVI. COMUNICĂRI

26.1. Orice comunicare între părți, referitoare la îndeplinirea prezentului contract, trebuie să fie transmisă în scris, la adresele prevăzute la cap. I.

26.2. Orice document scris trebuie înregistrat în momentul transmiterii / momentul primirii de către beneficiar.

26.3. (1) Documentele scrise pot fi transmise prin una din următoarele forme: scrisoare recomandată cu conf.de primire, fax sau e-mail.

(2) În cazul în care documentele scrise se transmit în formă electronică, acestora le sunt aplicabile prevederile legale referitoare la semnătura electronică, astfel încât să îndeplinească condițiile de probă și de validitate ale unui act juridic.

26.4. Comunicările verbale nu se iau în considerare de niciuna dintre părți, dacă nu sunt confirmate prin intermediul uneia dintre modalitățile prevăzute la clauzele precedente.

CAPITOLUL XXVII. LEGEA APLICABILĂ CONTRACTULUI

27.1 Contractul va fi interpretat conform legilor din România.

Prezentul contract a fost încheiat astăzi,, în două exemplare, câte unul pentru fiecare parte.

**PROMITENT-ACHIZITOR,
MANAGER,
DR. ANDRIAN TIBIRNA**

PROMITENT-FURNIZOR,

**DIRECTOR FINANCIAR CONTABIL,
EC. LOREDANA NARCISA GHEORGHIU**

**OFICIUL JURIDIC
AV. RALUCA PETRESCU**

**SEF SERV.ACHIZITII
ANDRIAN MISAIL**

**INTOCMIT
ELENA DRAGOMIR**